

研究成果の刊行に関する一覧表

書籍

著者氏名	論文タイトル名	書籍全体の編集者名	書 籍 名	出版社名	出版地	出版年	ページ
古村南夫	美白外用薬	佐藤伸一 ほか	今日の皮膚疾患治療 指針 第5版	医学書院	東京	2022	238-240
古村南夫	ビマトプロスト	佐藤伸一 ほか	今日の皮膚疾患治療 指針 第5版	医学書院	東京	2022	241-241
吉田雄一	「神経線維腫症1型 診療ガイドライン」 の検証.	高橋健造、 佐伯秀久	皮膚疾患 最新の治 療 2021-2022	南江堂	東京	2021	36-40
吉田雄一	21 母斑, 母斑症. 神 経線維腫症1型 (NF1, von Recklinghause n病), 2型 (NF2) .	佐藤伸一、 藤本 学、 門野岳史、 梶島健治	今日の皮膚疾患治療 指針 第5版	医学書院	東京	2022	728-731
金田眞理	ファブリー病診に対 する酵素補充療法 は、被角血管腫を改 善させるか ファブリー病診に対 する酵素補充療法 は、発汗障害を改善 させるか	日本先天性 代謝異常学 会	ファブリー病診療ガ イドライン	診 断 と 治 療 者	日本	2021	
金田眞理	7章 その他の疾患 3.結節性硬化症	梶島健治、 宮地良樹	エビデンスに基づく 皮膚科新薬の治療指 針	中山書店	日本	2021	220-228
金田眞理	C臨床症状 3 皮膚症状	衛藤義勝 大橋十也	ファブリー病 U p Date 改訂第2版	診 断 と 治 療 社	日本	2021	82-83
森脇真一	コケイン症候群	錦織千佳 子、川田暁、 森田明理、 森脇真一	臨床光皮膚科学	南江堂	東京	2021	157-161
森脇真一	紫外線高感受性症候 群	錦織千佳 子、川田暁、 森田明理、 森脇真一	臨床光皮膚科学	南江堂	東京	2021	162-163
森脇真一	硫黄欠乏性毛髪発育 異常	錦織千佳 子、川田暁、 森田明理、 森脇真一	臨床光皮膚科学	南江堂	東京	2021	164-166
森脇真一	遮光対策とサンスク リーン剤	錦織千佳 子、川田暁、 森田明理、 森脇真一	臨床光皮膚科学	南江堂	東京	2021	187-199

森脇真一	紫外線とビタミンD	田中清、内藤裕二、滝谷公隆	ビタミン・バイオファクター総合辞典	朝倉書店	東京	2021	462-463
森脇真一	光接触皮膚炎	高橋健造、佐伯秀久	皮膚疾患最新の治療 2021-2022	南江堂	東京	2021	121
森脇真一	皮膚科用剤一覧 サンスクリーン剤	高橋健造、佐伯秀久	皮膚疾患最新の治療 2021-2022	南江堂	東京	2021	335-339
森脇真一	エリテマトーデスにおける光線過敏用の機序と診断	藤本学	皮膚科膠原病を極める	中山書店	東京	2021	96-97
中野英司	色素性乾皮症	高橋健造、佐伯秀久	皮膚疾患最新の治療 2021-2022	南江堂	東京	2021	124
中野 創	ポルフィリン症総論	錦織千佳子、川田暁、森田明理、森脇真一	臨床光皮膚科学	南江堂	東京	2021	124-130
中野 創	ポルフィリン症各論	錦織千佳子、川田暁、森田明理、森脇真一	臨床光皮膚科学	南江堂	東京	2021	131-141
大門 眞	急性ポルフィリン症		希少疾患ライブラリー	CareNet.com			
大門 眞	ポルフィリン症	矢崎 義雄・小室 一成	朝倉内科学	朝倉書店	東京	2022	IV443-448

雑誌

発表者氏名	論文タイトル名	発表誌名	巻号	ページ	出版年
Yamano N, Kunisada M, Nishiaki-Sawada A, Ohashi H, Igarashi T, Nishigori C	Evaluation of Acute Reactions on Mouse Skin Irradiated with 222 and 235 nm UV-C	Photochem Photobiol	97(4)	770-777	2021
小野竜輔、大戸梨沙、飯田裕里佳、新川衣里子、田井志正、錦織千佳子	口唇に巨大な有棘細胞癌を発症した色素性乾皮症C群	皮膚病診療	43(7)	649-653	2021
Ehara Y, Yoshida Y, Higaki-Mori H, Yamamoto O	Treatment with sirolimus gel folliculocystic and collagen hamartoma in tuberous sclerosis complex	Dermatol Sin	39(3)	163-164	2021
吉田雄一	[母斑・母斑症の診療 update-基礎から実践まで-] 神経線維腫症1型	MB Derma	317	1-6	2022

松尾宗明	<i>NF1</i> (関連疾患：神経線維腫症 1 型) 小児遺伝子疾患事典	小児科診療	84(11)	1487-90	2021
Funasaki H, Yoshida M, Kato S, Kato M, Tanaka K, Tokashiki T	Signal intensity on MRI after conservative treatment of patients with full-thickness rotator cuff tears: Correlation with shoulder pain	J Orthop Sci.	21	doi: 10.1016/j.jos.2021.12.010.	2022(Online ahead of print)
原政人	脊髄変性疾患と末梢神経絞扼障害 鑑別診断は？	脳神経外科	49(6)	1298-1305	2021
蛭田亮, 藤井正純	神経線維腫症2型 Precision medicineの最新情報	脳神経外科	50(1)	150-161	2022
Mizuguchi M, Ohsawa M, Kashii H, Sato A	Brain symptoms of tuberous sclerosis complex: Pathogenesis and treatment	Int J Mol Sci	22(13)	6677	2021
水口雅	[提言]転科困難な小児慢性疾患の移行期医療	小児保健研究	80(5)	549	2021
Sato A, Tominaga K, Iwatani Y, Kato Y, Wataya-Kaneda M, Makita K, Nemoto K, Taniike M, Kagitani-Shimono K	Abnormal white matter microstructure in the limbic system is associated with tuberous sclerosis complex-associated neuropsychiatric disorders	Front Neurol		doi: 10.3389/fneur.2022.782479.	2022
Northrup H, International, Tuberous Sclerosis Complex Consensus Group	Updated International Tuberous Sclerosis Complex Diagnostic Criteria and Surveillance and Management Recommendations	Pediatr Neurol	123	50-66	2021
Takahashi A, Hattori S, Sakai E, Yang L, Katayama I, Fujimoto M, Wataya-Kaneda M	Distribution of Hypomelanotic Macules in Tuberous Sclerosis Complex: a Retrospective Cohort Study	JAAD		S0190-9622(21)02282-9.	2021

Koguchi-Yoshioka H, Nakamura A, Tanemura A, Katayama I, Fujimoto M, <u>Wataya-Kaneda M</u>	Effect of sirolimus gel on sweating: A pilot study	J Dermatol	48(4)	e161-e162.	2021
Koguchi-Yoshioka H, Tanemura A, Katayama I, Fujimoto I, <u>Wataya-Kaneda M</u>	Hypohidrosis in the macules in tuberous sclerosis complex and neurofibromatosis 1	J Dermatol	48(3)	418-419	2021
Hayashi M, <u>Wataya-Kaneda M</u> , Koguchi-Yoshioka H, Arase N, Kubo T, <u>Nakano H</u> , Fujimoto M	Familial Michelin Tire Baby Syndrome	J Dermatol		doi: 10.1111/1346-8138.16346.	2022(Online ahead of print)
<u>Hatano T</u> , Endo K, Tamari M	Efficacy and safety of low-dose everolimus treatment for renal angiomyolipoma associated with tuberous sclerosis complex	Int J Clin Oncol	26(1)	163-168	2021
<u>Hatano T</u> , Endo K	The characteristics and optimal treatment of urolithiasis associated with tuberous sclerosis complex	Int Urol Nephrol	53(9)	1785-1790	2021
Taga H, Yonenaga K, Eno Y, Yasumitsu T, <u>Hatano T</u> , Matsuo A, Takato T	Significant cases of central cusps, enamel pits, and oral fibromas in tuberous sclerosis comple	Odontology	109(1)	279-283	2021
<u>森脇真一</u>	ケトプロフェン貼付剤（モーラステープ）による光接触皮膚炎 遮光はいつまで続ける必要があるでしょうか？	皮膚科の臨床	63(6増)	922-923	2021
川村紀花、 <u>森脇真一</u>	幼児期に発症した日光蕁麻疹の姉妹例	皮膚病診療	43(7)	588-562	2021
Otsuka T, Nakamura A, <u>Moriwaki S</u>	Decreased ionizing radiation-induced DNA damage repair function of cultured fibroblasts derived from patients with xeroderma pigmentosum variant	Bulletin Osaka Med Pharm Univ	67(1.2)	25-29	2021

森脇真一	紫外線による慢性皮膚障害	MB Derma	315	20-25	2021
Sekiya H, Koga S, Otsuka Y, Chihara N, Ueda T, Sekiguchi K, Yoneda Y, Kageyama Y, Matsumoto R, Dickson DW	Clinical and pathological characteristics of later onset multiple system atrophy	J Neurol		doi: 10.1007/s00415-022-11067-1.	2022(Online ahead of print)
上田健博	難病と認知症～物忘れだけが認知症じゃない～	月刊 難病と在宅ケア	27(11)	43-47	2022
Yamano N, Kunisada M, Nishiaki-Sawada A, Ohashi H, Igarashi T, Nishigori C	Evaluation of Acute Reactions on Mouse Skin Irradiated with 222 and 235 nm UV-C	Photochem Photobiol	97(4)	770-777	2021
中野英司、錦織千佳子	皮膚悪性腫瘍（第2版）	日本臨牀	79増刊2	177-182	2021
中野英司、錦織千佳子	色素性乾皮症 疫学調査と症例から学ぶ	Derma	315	57-63	2021
Hagiwara S, Nishida N, Ida H, Ueshima K, Minami Y, Takita M, Aoki T, Morita M, Chishina H, Komeda Y, Yoshida A, Park AM, Sato M, Kawada A, Nakano H, Nakagawa H, Kudo M	Role of phlebotomy in the treatment of liver damage related to erythropoietic porphyria	Sci Rep	12	6100	2022
Suzuki H, Namiki T, Enzan N, Tanaka A, Nakano H	Novel mutation in the UROS gene causing congenital erythropoietic porphyria in an elderly Japanese female	J Dermatol		Online	2022
Munemoto S, Tsuchihara K, Fujishima C, Hioki C, Sasaki H, Yoshida H, Akasaka E, Nakano H, Kudo H	Novel mutation of the ferrochelatase gene in a Japanese boy with erythropoietic protoporphyria	J Dermatol		Online	2022